



Europäisches Patentamt

European Patent Office

Office européen des brevets



(11) EP 1 029 830 A1

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(43) Veröffentlichungstag:

23.08.2000 Patentblatt 2000/34

(51) Int. Cl.⁷: **C03C 10/12**

(21) Anmeldenummer: 00100705.3

(22) Anmeldetag: 14.01.2000

(84) Benannte Vertragsstaaten:

AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU MC NL PT SE Benannte Erstreckungsstaaten: AL LT LV MK RO SI

(30) Priorităt: 19.02.1999 DE 19907038

(71) Anmelder:

 Schott Glas
 55122 Mainz (DE)
 Benannte Vertragsstaaten:
 BE CH DE DK ES FI FR GR IE IT LI LU MC NL PT SE AT CY CARL-ZEISS-STIFTUNG trading as SCHOTT GLAS 55122 Mainz (DE)
Benannte Vertragsstaaten:
GR

(72) Erfinder:

Mitra, Ina, Dr.
 55271 Stadecken-Elsheim (DE)

 Siebers, Friedrich, Dr. 55283 Nierstein (DE)

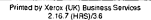
 Schönberger, Klaus 55127 Mainz (DE)

 Rüdinger, Bernd, Dr. 55126 Mainz (DE)

Schultheis, Bernd
 55270 Schwabenheim (DE)

(54) Transluzente oder opake Glaskeramik mit Hochquarz-Mischkristallen als vorherrschender Kristaliphase und deren Verwendung

Es wird eine transluzente oder opake Glaskeramik mit Hochquarz-Mischkristallen als vorherrschender Kristallphase mit einer Zusammensetzung (in Gew.-%) von Li₂O 3-5, Na₂O 0-1, K₂O 0-1, Na₂O + K₂O 0,2-2, MgO 0-1,8, BaO 0-3,5, SrO 0-1, CaO 0-1, BaO+SrO+CaO 0,2-4, ZnO 0-2,8, Al₂O₃ 17-26, SiO₂ 62-72, TiO2 0-2,5, ZrO₂ 0-3, TiO₂ + ZrO₂ 1-<3,5, Sb₂O₃ 0-2, As₂O₃ 0-2, SnO 0-<1, P₂O₅ 0-8 einem mittleren thermischen Längenausdehnungskoeffizienten α 20-700℃ von < 0,5 • 10⁻⁶/K, einer mittleren Kristallgröße der Hochquarz-Mischkristalle von ≥ 80 nm und einer Transmission (Probedicke 4 mm) τ 380 -780 < 30 % beschrieben. Die Glaskeramik wird bevorzugt als beheizbare Platte zum Kochen und Grillen, als Kochgeschirr, als Kaminscheibe und als Bodenplatte für Mikrowellenherde verwendet.



Beschreibung

[0001] Die Erfindung hat eine transluzente oder opake Glaskeramik mit Hochquarz-Mischkristallen als vorherrschender Kristallphase und deren Verwendung zum Gegenstand.

[0002] Glaskeramiken mit Hochquarz-Mischkristallen als vorherrschender Kristallphase sind bekannt.

[0003] So beschreibt das US Patent 4,461,839 transparente, transluzente und opake Glaskeramiken aus den System Li₂O-Al₂O₃-SiO₂ (sogenannte LAS-Glaskeramiken) mit Hochquarz Mischkristallen als vorherrschender Kristallphase, wobei die Glaskeramiken Eigenfarben von schwarz über braun bis rot aufweisen. Deren optische Erscheinung wurde jedoch rein visuell beurteilt.

[0004] Beheizbare Platten aus Glaskeramik, die als Kochflächen verwendet werden sollen, müssen in Abhängigkeit vom verwendeten Heizsystem Temperaturbeaufschlagungen deutlich über 300°C, gegebenenfalls über 500°C, standhalten. Zur Überprüfung, ob eine Glaskeramik für die Verwendung z.B. als Kochfläche geeignet ist, hat sich daher u.a. die Bestimmung des linearen thermischen Ausdehnungskoeffizient für den Temperaturbereich von 20°C bis 700°C, $\alpha_{20-700^{\circ}\text{C}}$, etabliert. Grundsätzlich sind Glaskeramiken mit einem Ausdehnungskoeffizient $\alpha_{20-700^{\circ}\text{C}} \sim 1 \cdot 10^{-6}$ /K zwar als Kochfläche geeignet, für den heutigen Standard an Heizsystemen und Temperaturen in der Größenordnung über 500°C im Bereich der Kochzonen (neben den Bereichen nahe Raumtemperatur) steigt die Anforderung an niedrige thermische Ausdehnung auf einen Ausdehnungskoeffizient $\alpha_{20-700^{\circ}\text{C}} < 0.5 \cdot 10^{-6}$ /K, idealerweise sogar $\alpha_{20-700^{\circ}\text{C}} < 0.38 \cdot 10^{-6}$ /K, an, um akzeptable Raten in der Bruchausfallwahrscheinlichkeit zu erreichen. Negative thermischen Ausdehnungskoeffizienten werden in größerem Maße zugelassen als leicht positive, da in diesem Fall eine Glaskeramik unter Druckspannung gesetzt wird.

[0005] Es ist allgemein bekannt, daß mit Glaskeramiken aus dem System Li₂O-Al₂O₃·SiO₂ diese niedrige Ausdehnung eingestellt werden kann, was in unterschiedlichen Gebieten, z.B. Spiegelträger für Teleskope, Kochgeschirr und -flächen, seit Jahrzehnten technisch verbreitet ist.

[0006] Bei diesen Glaskeramiken k\u00f6nnen die Hauptkristallphasen Hochquarzmischkristall (HQMK), auch β-5 Eukryptit-Mischkristall genannt, und Keatitmischkristall (KMK), auch als β-Spodumen-Mischkristall bezeichnet, unterschieden werden.

So zeigen die HQMK-LAS-Glaskeramiken eine geringere thermische Ausdehnung als KMK-Glaskeramiken, deren lineare thermische Ausdehnungskoeffizienten in der Größenordnung von $\alpha_{20.700\,^{\circ}\text{C}} \sim 1\,^{\circ}\,10^{-6}$ /K liegen. Dementsprechend wird die Hauptkristallphase Hochquarzmischkristall für Anwendungen die eine sehr geringe Ausdehnung benötigen, z. B. Kochflächen, in der jüngeren Zeit gegenüber Keatitmischkristall bevorzugt.

[0007] Zur Kristallkeimbildung werden üblicherweise TiO₂ und/oder ZrO₂ verwendet.

[0008] So ist beispielsweise aus der EP 0 220 333 B1 eine durchsichtige farbige Glaskeramik mit Hochquarz-Mischkristallen als vorherrschender Kristallphase bekannt, wobei die Transparenz im sichtbaren Bereich im wesentlichen durch Zugabe der Keimbildner mit einem Anteil von 1,5 - 5,0 Gew.-% TiO₂ und 0 - 3,0 Gew.-% ZrO₂, sowie der Gesamtmenge an TiO₂ und ZrO₂ von 3,5 bis 5,5 Gew.-% eingestellt wird.

[0009] Aus der DE 43 21 373 C2 sind ebenfalls Glaskeramiken mit Hochquarz-Mischkristallen als vorherrschender Kristallphase bekannt. Dabei handelt es sich um Glaskeramiken mit hoher Transmission, besonders im Wellenlängenbereich von 2700 bis 3300 nm, aber auch einer hohen Transmission im sichtbaren Bereich. Um die besonders bei der Verwendung der Glaskeramik als Kochfläche störende hohe Transmission im sichtbaren Bereich zu verringern, werden der Glaskeramik färbende Komponenten zugesetzt. Glaskeramiken ohne färbende Zusätze weisen eine unverändert hohe Transmission im sichtbaren Bereich auf.

[0010] Es ist Aufgabe der Erfindung eine transluzente oder opake Glaskeramik mit Hochquarz-Mischkristallen als vorherrschender Kristallphase zu finden, die eine niedrige thermische Ausdehnung, eine im sichtbaren Bereich geringe Transmission, auch ohne Zusatz von färbenden Komponenten, und eine hohe Temperatur- und Temperaturwechselbeständigkeit aufweist. Ferner soll die Glaskeramik zusätzlich einfärbbar sein und sich besonders zur Verwendung als Kochplatte, Kochgeschirr oder Kaminscheibe eignen.

[0011] Die Aufgabe durch eine Glaskeramik nach Anspruch 1 gelöst, wobei die Glaskeramik eine Zusammensetzung (in Gew.-%) Li₂O 3 - 5, Na₂O 0 - 1, K₂O 0 - 1, Na₂O + K₂O 0,2 - 2, MgO 0 - 1,8, BaO 0 - 3,5, SrO 0 - 1, CaO 0 - 1, BaO+SrO+CaO 0,2 - 4, ZnO 0 - 2,8, Al₂O₃ 17 - 26, SiO₂ 62 - 72, TiO₂ 0 - 2,5, ZrO₂ 0 - 3, TiO₂ + ZrO₂ 1 -< 3,5, Sb₂O₃ 0 - 2, As₂O₃ 0 - 2, SnO 0 -< 1, P₂O₅ 0 - 8, einen mitteleren thermischen Längenausdehnungskoeffizienten α ₂₀ - 700°C</sub> von < 0,5 • 10 -6/K, einer mittlere Kristallgröße der Hochquarz-Mischkristalle von \geq 80 nm und eine Transmission (Probedicke 4 mm) τ _{380 - 780 nm} < 30 % aufweist.

[0012] Insgesamt ist es nun möglich eine transluzente oder opake Glaskeramik mit Hochquarz-Mischkristallen als vorherrschender Kristallphase zu erhalten, die eine vorteilhafte geringe Transmission im sichtbaren Bereich aufweist, wobei die geringe Transmission ohne einen Zusatz an färbenden Komponenten erreicht wird. Außerdem weist die Glaskeramik eine vorteilhafte niedrige thermische Ausdehnung auf.

[0013] Dadurch, daß der Gesamtgehalt an TiO₂ und ZrO₂ im Bereich von 1 bis < 3,5 Gew.-% beschränkt wird, werden, im Vergleich zu bekannten LAS-Glaskeramiken, wenige Keimbildner zur Verfügung gestellt. Die geringe Anzahl an

Keimbildnern trägt dazu bei, daß sich während der Keramisierung der Glaskeramik wenige dafür aber große Hochquarz-Mischkristalle bilden. Die Mischkristalle wachsen dabei bis zu einer mittleren Größe von über 80 nm heran. Bei einer höheren Kristallkeimdichte bilden sich viele kleine Kristalle aus, so daß aufgrund der resultierenden geringen Kristallgröße die Glaskeramik transparent erscheint.

- 5 [0014] Die geringere Keimdichte kann nicht nur durch einen geringeren Keimbildnergehalt, sondern auch durch Prozeßvariationen, insbesondere z.B. durch Verkürzung der Keimbildungszeit, eingestellt werden.
 - [0015] Ein weiterer Vorteil dieser Erfindung ist der relativ niedrige TiO₂-Gehalt. Aus der Fachliteratur ist bekannt, daß ein Ti-Fe-Komplex leicht färbend wirkt. Ist diese leichte Färbung z.B. bei transparenten, weiß-transluzenten oder weißopaken Glaskeramiken unerwünscht, so ist der Einsatz von reinen, insbesondere Fe-armen Rohstoffen erforderlich ist zum die Komponente TiO in patienten und der Komponenten und der Kompo
- lich. Ist nun die Komponente TiO₂ in geringerem Umfang Bestandteil der Glaskeramik, so kann auf die teuren Fe-armen Rohstoffe verzichtet werden.
 - [0016] Wird der ZrO₂-Gehalt über 3 Gew.-% gewählt, so treten Schwierigkeiten beim Einschmelzen auf.
 - [0017] Zur Läuterung des Glases werden übliche Läutermittel wie z.B. As₂O₃, Sb₂O₃, SnO₂, CeO₂, Fluoride, Chloride verwendet.
- 15 [0018] Über die Wahl der Rohstoffe und die Fahrweise des Fertigungsaggrgates (s. DE 43 21 373 C2) läßt sich der H₂O-Gehalt in der Größenordnung von 0,01 - 0,05 mol/l einstellen.
 - [0019] Die erfindungsgemäße Glaskeramik weist bevorzugt einen Helligkeitswert L* im L*a*b* Farbsystem (CIELAB-System) von > 85 auf. Die Glaskeramik weist also überwiegend helle Weißtöne auf.
- [0020] Im wesentlichen ist die gewünschte Transluzenz oder Opazität, die geringe Transmission im sichtbaren Bereich sowie der hohe Helligkeitswert neben der Zusammensetzung über den Gehalt an Keimbildnern, also ZrO₂ und TiO₂, sowie über die mittlere Größe der Hochquarz-Mischkristalle einstell- und regelbar.
 - [0021] Um eine ausreichende Schmelzbarkeit zu gewährleisten sind zumindest 0,2 Gew. -% der nicht-kristallbildenden Alkalioxide Na₂O und/oder K₂O enthalten. Um einen Restglasanteil in der Glaskeramik zu erhalten, in dem Keramisierungsspannungen abgebaut werden können, sind mindestens 0,2 Gew. -% der nicht-kristallbildenden Erdalkalioxide BaO. SrO und/oder CaO enthalten.
 - Die Summen der jeweils nicht-kristallbildenden Alkali- bzw. Erdalkalioxide wird auf 2 bzw. 4 Gew. -% begrenzt, da die Restglasphase für die Erhöhung des thermischen Ausdehnungskoeffizienten des glaskeramischen Produktes verantwortlich ist.
 - [0022] Die Komponenten Li₂O, Al₂O₃, SiO₂ und in geringerem Maße MgO und ZnO bilden den Hochquarzmischkristall.
 - $\text{Li}_2\text{O-Gehalte}$ von über 5 Gew.-% führen beim Herstellprozeß zur ungewollten, voreilenden Kristallisation. Ähnliche Wirkung zeigen hohe MgO-Gehalte.
 - [0023] Zur Vermeidung erhöhter Ausdehnungskoeffizienten der Glaskeramik wird der Gehalt von MgO auf 1,8 Gew.-% und der Gehalt von ZnO auf 2,8 Gew.-% begrenzt.
- [0024] Al₂O₃-Gehalte über 25 Gew. -% erhöhen die Viskosität des Glases erheblich und verstärken die Neigung zur unerwünschten Mullitkristallisation.
 - Höhere SiO₂- Gehalte als 72 Gew.-% erhöhen die benötigten Einschmelztemperaturen unzulässig.
- [0025] Bevorzugt weist die erfindungsgemäße Glaskeramik eine Zusammensetzung (in Gew.-%) von: Li₂O 3,2 4,8, Na₂O 0 1, K₂O 0 1, Na₂O + K₂O 0,2 2, MgO 0,1 -1,5, BaO 0 3,0, SrO 0-1, CaO 0-1, BaO+SrO+CaO 0,2 4, ZnO 0,2 2, Al₂O₃ 18 24, SiO₂ 63 70, TiO₂ 0 < 2, ZrO₂ 0- 2,5, TiO₂ + ZrO₂ 1 3,3, Sb₂O₃ 0 2, As₂O₃ 0 2, SnO 0 < 1, P₂O₅ 0 8, einen mittleren thermischen Längenausdehnungskoeffizienten α_{20-700° von < 0,4 10 ⁶/K, eine mittlere Kristallgröße der Hochquarz-Mischkristalle von \geq 85 nm und eine Transmission (Probedicke 4 mm) $\tau_{380-780\,\text{nm}} < 30\%$ auf.
- [0026] Und besonders bevorzugt weist die erfindungsgemäße Glaskeramik eine Zusammensetzung (in Gew.-%) von Li₂O 3,5 4,5, Na₂O 0 1, K₂O 0 1, Na₂O + K₂O 0,2 2, MgO 0,1 -1,5, BaO 0 -< 3, SrO 0 1, CaO 0 1, BaO+SrO+CaO 0,2 4, ZnO 0,2 -< 2, Al₂O₃ 18 22, SiO₂ 64 68, TiO₂ 0 -< 1,8, ZrO₂ 0 2,2, TiO₂ + ZrO₂ 1 3,2, Sb₂O₃ 0 2, As₂O₃ 0 2, SnO 0 -< 1, einen mittleren thermischen Längenausdehnungskoeffizienten von < 0,38 · 10⁻⁶/K, eine mittlere Kristallgröße der Hochquarz-Mischkristalle von \geq 90 nm und eine Transmission (Probedicke 4 mm) τ_{380} 780 nm < 30 % auf.
- 50 [0027] Die Glaskeramik kann zusätzlich wenigstens eine f\u00e4rbende Komponente, insbesondere CoO, Cr2O3, CeO2, CuO, Fe2O3, MnO, NiO und/oder V2O5 sowie gegebenenfalls weitere f\u00e4rbende Verbindungen enthalten. Aufgrund der genannten Eigenschaften der Glaskeramik, insbesondere des hohen Helligkeitswertes L* erh\u00e4lt man durch Zusatz von f\u00e4rbenden Komponenten besonders reine Farbt\u00f6ne.
- [0028] Die Glaskeramik wird bevorzugt unterhalb 950°C keramisiert. Oberhalb 950°C erfolgt die Bildung bzw.
 Umwandlung in eine Glaskeramik mit Keatitmischkristallen als vorherrschender Kristallphase, wobei dies mit einem unerwünschten Anstieg der thermischen Ausdehnung verbunden ist.
 - [0029] Die Umwandlung des glasigen Ausgangsmaterials in eine Glaskeramik soll außerdem aus wirtschaftlichen Gründen unterhalb von 950 °C erfolgen.

[0030] Vorzugsweise findet die erfindungsgemäße Glaskeramik Verwendung als beheizbare Platte zum Kochen und Grillen, als Kochgeschirr, als Kaminscheibe und als Bodenplatte für Mirkowellenherde.

[0031] Die folgenden Beispiele verdeutlichen die Erfindung.

[0032] Tabelle 1 zeigt Zusammensetzungen und einige Eigenschaften von Glaskeramiken, wobei es sich bei Beispiel 1 und 2 um eine erfindungsgemäße Glaskeramik und bei Beispiel 3 um eine Glaskeramik handelt, deren Gehalt an TiO₂ und Gesamtgehalt an den Keimbildnern TiO₂ und ZrO₂ außerhalb der Erfindung liegt.

[0033] Ebenfalls in Tabelle t ist die Buntheit C*

$$(C^* = \sqrt{(a^*)^2 + (b^*)^2})$$

im L*C*h* Farbsystem angegeben. Vorzugsweise ist die Buntheit der erfindungsgemäßen Glaskeramiken C* < 5.

[0034] Die Ausgangsgläser wurden unter Verwendung von in der Glasindustrie üblichen Rohstoffen bei Temperaturen von ca. 1620°C erschmolzen und geläutert. Die Formgebung findet nach den üblichen Verfahren z.B. Gießen oder Walzen statt. Gußstücke von ca. 140 x 140 x 20 mm Größe wurden beginnend ab ca. 660°C in einem Kühlofen auf Raumtemperatur abgekühlt.

[0035] Zur Umwandlung (1a) in eine Glaskeramik wurden die Glaskeramikausgangsgläser mit ca. 5 K/min auf 740°C aufgeheizt, bei dieser Temperatur 1 h gehalten, anschließend mit ca. 2,5 K/min auf 890°C aufgeheizt und ca. ¼ h gehalten. Die Abkühlung erfolgte durch Abschalten der Ofenheizung.

Je nach gewählter Zusammensetzung muß das Umwandlungsprogramm im Temperatur/Zeit-Profil angepaßt werden, insgesamt dauert der Umwandlungsprozeß deutlich weniger als 18h.

Bei Umwandlung 1b wurde die Keimbildungszeit auf ca. ¼ h verkürzt. Dieses Umwandlungsprogramm benötigte weniger als 6 h.

[9036] Dadurch, daß die verbleibende Restglasphase in der Größenordnung 5-15% den Spannungsabbau in der Probe sicherstellt, werden Verwerfungen bei der Keramisierung verhindert.

[0037] Nach der Umwandlung 1a zeigt Beispiel 3 mit 2,6 Gew.-% TiO₂, das eine typische Zusammensetzung von üblichen, transparenten HQMK-Glaskeramiken wiedergibt, eine hohe Transparenz. Zur Einstellung der gewünschten Transluzenz ist eine zweite Umwandlung (2) erforderlich, die in diesem Beispiel bei 940°C mit einer Haltezeit von 2 h erfolgte (Umwandlung 2). Diese Probe ist danach bereits in eine KMK-Glaskeramik umgewandelt, die eine thermische Ausdehnung α 20-700°C deutlich über 0,5 • 10-6/K aufweist.

[0038] An den keramisierten Proben fand u.a. eine Messung der thermischen Ausdehnung an 100 mm langen Stäbchen und der Transmission an 4 mm dicken, beidseitig polierten Proben statt. Die Probe wird direkt am Eingang einer 60 mm Integrationskugel positioniert. Die Angabe des Lichttransmissionsgrades τ VIS (380-780nm) erfolgt nach DIN 5033.

Die Hauptkristallphase und die mittlere Kristallitgröße wurden mittels Röntgenbeugungsdiffraktometrie bestimmt.

35

40

45

50

Tabelle 1

Oxide [Gew.%]	Beispiel 1	Beispiel 2	Beispiel 3	
SiO ₂	67,3	65,45	67	
Al ₂ O ₃	20,2	21,6	20,2	
Li ₂ O	4,1	3,7	4,0	
Na ₂ O	0,5	0,5	0,5	
BaO	8,0	2,0	8,0	
MgO	0,7	0,5	0,5	
ZnO	1,7	1,75	1,6	
TiO ₂	1,0	1,0	2,6	
ZrO ₂	1,7	1,75	1,7	
As ₂ O ₃	1,9	1,85	1,2	
Jmwandlung 1a				
τ _{VIS} [%], 4mm	7		86,5	
α _{20-700°C} [*10 ⁻⁶ /K]	-0,36		-0,54	
Hauptkristallphase	HQMK		HQMK	
mittlere Kristallgröße	ca. 110 nm	·	ca. 45 nm	
L*	93,2		nicht bestimm	
C*	4,2		nicht bestimm	
Jmwandlung 1b				
τ _{VIS} [%], 4mm	6	19		
α _{20-700°C} [*10 ⁻⁶ /K]	-0,36	0,06		
Hauptkristallphase	HQMK	HQMK		
mittlere Kristallgröße	ca. 125 nm	ca. 120 nm		
Ľ	93,6	nicht bestimmt		
C*	4,5	nicht bestimmt		
Jmwandiung 2	entfällt	entfällt		
τ _{VIS} [%], 4mm			14	
α _{20-700°C} [*10 ⁻⁶ /K]			0,85	
Hauptkristallphase		-	KMK	
L*			79	
C+			6,9	

Patentansprüche

1. Transluzente oder opake Glaskeramik mit Hochquarz-Mischkristallen als vorherrschender Kristallphase mit einer Zusammensetzung (in Gew.-%) von:

```
Li<sub>2</sub>O
                                              3 - 5
              Na<sub>2</sub>O
                                              0 - 1
              K_2O
                                              0 - 1
                                              0,2 - 2
              Na<sub>2</sub>O + K<sub>2</sub>O
                                              0 - 1,8
              MgO
5
                                              0 - 3,5
              BaO
              SrO
                                              0 - 1
              CaO
                                              0 - 1
              BaO+SrO+CaO
                                              0,2 - 4
              ZnO
                                              0 - 2,8
10
                                              17 - 26
              Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>
              SiO<sub>2</sub>
                                              62 - 72
              TiO<sub>2</sub>
                                              0 - 2,5
              ZrO<sub>2</sub>
                                              0 - 3
              TiO_2 + ZrO_2
                                              1,0 -< 3,5
15
                                              0 - 2
              Sb<sub>2</sub>O<sub>3</sub>
                                              30-2
              As<sub>2</sub>O
                                              0 - < 1
              SnO
                                              0 - 8
              P<sub>2</sub>O<sub>5</sub>
20
```

einem mittleren thermischen Längenausdehnungskoeffizienten $\alpha_{20-700^{\circ}\text{C}}$ von < 0,5 • 10⁻⁶/K, einer mittleren Kristallgröße der Hochquarz-Mischkristalle von \geq 80 nm und einer Transmission (Probedicke 4 mm) $\tau_{380-780^{\circ}\text{nm}}$ < 30%.

25 2. Glaskeramik nach Anspruch 1, gekennzeichnet durch,

eine Zusammensetzung (in Gew.-%) von:

mit einem mittleren thermischen Längenausdehnungskoeffizienten α 20 1,700°C von < 0,4 • 10⁻⁶/K, einer mittleren Kristallgröße der Hochquarz-Mischkristalle von ≥ 85 nm und einer Transmission (Probedicke 4 mm) τ_{380 - 780 nm} < 30%.

3. Glaskeramik nach Anspruch 1 oder 2, gekennz ichnet durch,

eine Zusammensetzung (in Gew.-%) von:

Li₂O 3,5 - 4,5 Na₂O 0 - 1

	K ₂ O	0 - 1
	$Na_2O + K_2O$	0,2 - 2
	MgO	0,1 - 1,5
	BaO	0 -< 3
5	SrO	0 - 1
	CaO	0 - 1
	BaO+SrO+CaO	0,2 - 4
	ZnO	0,2 -< 2
	Al_2O_3	18 - 22
0	SiO ₂	64 - 68
	TiO ₂	0 -< 1,8
	ZrO_2	0 - 2,2
	$TiO_2 + ZrO_2$	1,0 - 3,2
	Sb ₂ O ₃	0 - 2
5	As ₂ O ₃	0 - 2
	SnO	0 -< 1,

mit einem mittleren thermischen Längenausdehnungskoeffizienten von < 0,38 \cdot 10⁻⁶/K, einer mittleren Kristallgröße der Hochquarz-Mischkristalle von \geq 90 nm und einer Transmission (Probedicke 4 mm) $\tau_{380-780~nm}$ < 30 %.

4. Glaskeramik nach wenigstens einem der Ansprüche 1 bis 3,

dadurch gekennzeichnet,

daß die Glaskeramik einen Helligkeitswert L* im L*a*b* Farbsystem (CIELAB-System) von > 85 aufweist.

5. Glaskeramik nach wenigstens einem der Ansprüche 1 bis 4,

dadurch gekennzeichnet,

daß die Glaskeramik wenigstens eine färbende Komponente enthält.

6. Glaskeramik nach Anspruch 5,

dadurch gekennzeichnet,

daß die Glaskeramik CoO, Cr₂O₃, CeO₂, CuO, Fe₂O₃, MnO, NiO und /oder V₂O₅ enthält.

7. Glaskeramik nach wenigstens einem der Ansprüche 1 bis 6,

dadurch gekennzeichnet,

daß deren Keramisierung unterhalb von 950°C erfolgt.

8. Verwendung einer Glaskeramik nach den Ansprüchen 1 bis 7, als beheizbare Platte zum Kochen und Grillen, als Kochgeschirr, als Kaminscheibe und als Bodenplatte für Mikrowellenherde.

45

40

20

30

35

50



EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung EP 00 10 0705

	EINSCHLÄGIGE			
Kategorie	Kennzeichnung des Dokume der maßgebliche	ents mit Angabe, soweit erforderlich, n Telle	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANNELDUNG (InLCL7)
X	PRECURSOR GLASS FOR GLASS CERAMIC. PART NUCLEATING AGENT CON GLASTECH BER 1987, Bd. 60, Nr. 7, 1987, XP002138867	2. VARIATION OF THE ICENTRATIONS"		C03C10/12
X	EP 0 437 228 A (CORI 17. Juli 1991 (1991 * Ansprüche; Beispie	-07-17)	1,2,4-8	
D,A	DE 43 21 373 A (SCH 5. Januar 1995 (199 * Spalte 5, Zeile 3 Ansprüche; Beispiel	5-01-05) 1 - Zeile 46;	1-8	
A	JP 09 188538 A (NIP LTD) 22. Juli 1997 + Zusammenfassung;	PON ELECTRIC GLASS CO (1997-07-22) Beispiele *	1-8	RECHERCHERTE SACHGEBIETE (InLCL7) C03C
Derv	I orliegende Recherchenbericht wu	rde für alle Patentansprüche erstellt		
	Recherchenort	Abschlußdetum der Recherche		Prüler
ĺ	DEN HAAG	26. Mai 2000	Va	n Bommel, L
X:voi Y:voi ann A:tec	CATEGORIE DER GENANNTEN DOK n besonderer Bedeutung eileln betrach n besonderer Bedeutung in Verbindung berson Veröffentlichung derselben Kale hinologischer Hintergrund hischriftliche Offenberung fechenftsratur	E : literes Pater nach dem Ar g mit einer D : in der Anmei gorie L : aus anderen	itdokument, dae jed imeldedatum veröff dung angeführtes E Gründen angeführt	ensicht worden let Dokument

ANHANG ZUM EUROPÄISCHEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG NR.

EP 00 10 0705

In diesem Anhang sind die Nittglieder der Patentfamilien der im obengenamten europäischen Recherchenbericht angeführten Patentiokurrente angegeben. Die Angeben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am Diese Angeben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

26-05-2000

im Recherchenbericht angeführtes Patentidokument		Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentiamilie		Detum der Veröffentlichung		
EP	0437228	A	17-07-1991	FR	2657079	A	19-07-199
				BR	9100105	A	22-10-1991
				CA	2031666	Α	13-07-1991
				DE	69105152	D	22-12-1994
				DE	69105152	T	18-05-1999
				ES	2067053	T	16-03-199
				HK	38095	A	24-03-199
			,	JP	4214046	A	05-08-199
				KR	160525	В	16-11-199
				SG	28295	e	18-08-199
				US	5070045	A	03-12-199
DE	4321373	A	05-01-1995	FR	2709484	A	10-03-199
				GB	2279343	A,B	04-01-199
				JP	7172862	A	11-07-199
				US	5446008	A	29-08-199
JP	9188538	A	22-07-1997	KEI	 Ne		

Für nähere Einzelheiten zu diesem Anhang : siehe Amtsblatt des Europäischen Patentamts, Nr.12/82